POWERED BY Dialog

Compsn. for treating and preventing nervous diseases - contains carboxylic acid, pref. gallic or pyrogallol-4-carboxylic acid, esp. useful for alzheimers disease - contains carboxylic acid, pref. gallic or pyrogallol-4-carboxylic acid, esp. useful for alzheimers disease Patent Assignee: NICHIREI KK

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 1151514	A	19890614	JP 87311248	Α .	19871209	198930	В .
JP 2587842	B2	19970305	JP 87311248	A	19871209	199714	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 87311248 A (19871209)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 1151514	A		5		
JP 2587842	B2		4	A61K-031/19	Previous Publ. patent JP 1151514

Abstract:

JP 1151514 A

A therapeutic and preventive prepn. contains a carboxylic acid of formula (I) or its nontoxic salts as the active substance. Pref. the carboxylic acid is gallic acid or pyrogallol-4-carboxylic acid. The non-toxic salts are pref. alkaline metal salts (e.g. sodium or potassium salt), alkaline earth metal salts (e.g. calcium or magnesium salt) or basic amino acid salts (e.g. salts of arginine or lysine). The therapeutic prepn. is in the form of an intravenous injection at a dose of 0.6-60 mg/day. The deriv. effects of Nerve growth factor (NGF) in L-M cells is as follows. A soln. (0.5 ml.) of 199 medium contg. 0.5% vobine serum albumin and gallic acid (A) or pyrogallol-4-carboxylic acid (B) is added to L-M cell (10 power 6 cell/cm2) and cultured for 24 hrs. to obtain a supernatant. The NGF concn. in the supernatant is measured comparing a supernatant L-M cell (C) not contg. (A) or (B).

USE/ADVANTAGE - For therapy and prevention diseases e.g. Alzheimer's disease.

0/0

Derwent World Patents Index © 2003 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 7950380

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

平1-151514 四公開特許公報(A)

@Int_Cl.4

庁内整理番号 識別記号

❸公開 平成1年(1989)6月14日

31/19 A 61 K 31/60 // C 07 C 65/03 AAAAAM 7330-4C 7375-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

図発明の名称

神経疾患治療・予防剤

願 昭62-311248 ②特

昭62(1987)12月9日 顖 23出

眀 者 ⑫発

子 美

東京都小平市小川東町4-1-1 H-102

古 石 真 人 明 者 ⑫発

東京都板橋区小茂根 4 - 24-9 東京都千代田区三崎町3丁目3番23号

株式会社ニチレイ 创出 頣 人 弁理士 小林 和憲 砂代 理

Ш

- 1. 発明の名称 神経疾患治療・予防剤
- 2. 特許請求の範囲

(1)

で衷されるカルボン酸またはその非毒性塩を有効 成分とする神経疾患治療・予防剤。

(2)カルポン酸が没食子酸である特許請求の範囲 第1項記載の神経疾患治療・予防剤。

(3)カルボン酸がピロガロールー4ーカルボン酸 である特許請求の範囲第1項記載の神経疾患治療 ·予防剂。

(4)神経疾患が脳神経疾患である特許請求の範囲 第1項記載の神経疾患治療・予防剂。

(5)脳神経疾患が脳神経細胞の変性に起因する神 経疾患である特許請求の範囲第1項記載の神経疾 型治療·予防剂。

(6)脳神経細胞の変性に起因する神経疾患が痴呆 症である特許請求の範囲第5項記載の神経疾患治 療·予防剂。

(7) 痴呆症がアルツハイマー型痴呆症である特許 請求の範囲第6項記載の神経疾患治療・予防剂。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、神経疾患治療・予防剤に関する.

(従来の技術)

ヒトの知的機能、配憶、感情、行動などの精神 活動の維持には神経細胞が主要な役割を担ってい る。これら精神活動の基になっている神経細胞の 分化、生存、機能発現には、それぞれの神経細胞 に特異的な神経性栄養因子が必要であると考えら れるが、推定の域をでない。唯一、存在および機 能が明らかにされているのは、神経成長因子(以 下NGFと略す) である。NGFは前脳基底部の 大細胞性コリン作動性神経細胞の神経性栄養因子 であることから、アルツハイマー型痴呆症との関

特開平1-151514(2)

連が注目されている(ファルマンア、 V o l . 2 2、No. 2. 147~151(1986)、老 年精神医学、V o l . 3、No. 6, 751~7 58(1986))・

アルツハイマー型痴呆症とは発音障害、単症状、 下肢の強直拘攣、てんかん様発作などの臨床を伴い、老人性プラーク、アルツハイマー原線維変化などの症理学的所見を見る疾患であり、老人性痴呆の一病型である。近年の高齢化社会で増加の傾向が見られ、重大な社会的関心が払われているが、これといった症状の改善法、治療法が見つかっていない。

アルツハイマー型痴呆症型者脳には、マイネルト 基底核を中心とする前脳基底部に顕著な変性、コリンアセチル基転位酵素(CAT)活性の著しい低下が認められている(Annu、Rev.Neurosci...3.77(1980)].1985年にラット脳を用いた研究で、NGFが脳のこの部位での神経性栄養因子であることが明らかにされ(EMBO J..4.1389(19

85))、NGFと本変型との関連が注目された。またハンチントン舞踏症型者の脳の線条体では、CABA作動性神経細胞の脱落と共にコリン作動性神経細胞の脱落が著しく、NGFが線条体の内在性コリン作動性神経細胞にも作用することが明らかにされ(Science. 234.1341(1986))、本変型がNGFと関連している可能性が指摘されている。

さらにまた、各種の神経疾患のモデルとなり得るラットなどの動物でNGFの効果が研究され、ラットでは神経細胞の変性が顕著になる以前にNGFを脳内投与すれば、変性を食い止めることが智告されている(J.Neurosci..<u>6</u>、2155(1986)、Brain Res..<u>293</u>、305(1986)、Brain Res..<u>293</u>、114(1986)、Proc.Natl、Acad.Sci.USA,<u>83</u>、9231(198

本発明者らは、末梢の交感神経支配組織および

脳でNGFが生合成されていること、このNGF の生合成に末梢組織あるいは脳組織の間質細胞で ある級維芽細胞あるいはアストログリア細胞が各 々重要な役割を担っていること証明した(J. B iol. Chem., 259, 1259 (198 4) Biochem. Biophys. Res. Commun., 136, 57 (1986)). また、この線維芽細胞やアストログリア細胞の産 生するNGFの抗原性、分子量、等電点、生物活 性は、従来よく研究されていた顎下腺NGFと同 ーであることを明らかにし、線維芽細胞(L-M 細胞)およびアストログリア細胞の培養液に種々 の神経伝達物質を加えると、カテコーラミン(ノ ルエピネフリン、エピネフリン、ドーパミン) が NGF合成促進効果を示すことを見出した〔J. Biol. Chem., 201, 6039 (19 86) Febs Lett., 208, 258 (1986)).

これらin vitroで得られた成果を治療 変として応用するに当っての最大の問題は、これ らNGFを誘導させる物質を確実に脳内のNGF 産生細胞に到達させる新規な技術の開発である。 (発明が解決しようとする問題点)

このように、NGFが神経性栄養因子として作用する部位が変性を食べれらの神楽とにおいることが変としている治療をしている治療される治療される過程、関連することが変とはない。 はいれば、 はいれば、 はいれば、 はいれば、 はいないが、 はいないが、 はいないが、 はいないが、 はいないが、 はいないが、 ないのは、 はいないが、 ないのは、 はいないが、 ないのは、 はいないが、 ないのは、 はいないが、 ないのは、 はいないが、 ないのは、 ないのにはないかと ないのにはないかにはないがと、 ないのは、 ない

しかしながら、NGFを各種神経疾患の治療に 応用しようとした場合、NGFはNGFを必要と する神経細胞の極く近傍に達していなければなら

本発明者らは、上記の種々の問題を解決すべく 鋭意研究を続けた結果、有効成分として血中に投 与された場合、脳内の細胞に確実に到達でき、か つNGFを産生する脳内アストログリア細胞を活 性化する低分子化合物を見出すことに若目し、種 々検索した結果、カテコールの類縁体である改食 子酸が顕著なNGF誘導能を有することを見出し、 本発明を完成した。

決定される.

投与型は患者の年齢、健康状態、体重、症状の 程度、同時処理がある場合は、その種類、処理類 度、所望の効果の性質などにより決定される。

投与形態は非経口的投与、例えば静脈注射、点 滴による静脈注射による投与が好ましい。

治療量は一般に非経口投与で 0.6~60mg /日である。

非経口的に投与する場合、カルボン酸(1)またはその非確性塩は溶液を等限にするために、食塩またはグルコースなどの他の溶質を添加した無 図溶液として使用される。

注射用の適当な溶剤としては、滅菌水、生理食塩水、ブドウ糖、静脈内注射用液体、電解質溶液(静脈内注射用)などが挙げられる。これらの注射液の場合には、通常 0.1~20重量%の有効成分を含むようにするのがよい。

本発明の有効成分は、薬理効果量と比較して 性が低く、連続投与が可能である。例えば、マウ スを用いた皮下投与による急性
郡性値(L D s o) 即ち、本発明は、式

で表されるカルボン酸またはその非毒性塩を有効 成分とする神経疾患治療・予防剤である。

本発明に用いられるカルボン酸(1)は、それ自体公知の化合物であって、没食子酸、ピロガロールー 4 ーカルボン酸が例示される。上記の非奇性塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、オルチニン、アルギェン、リジンなどの塩基性アミノ酸との塩などが歩げられる。他の公知の塩も包含される。

カルボン酸(1)またはその非毒性塩を神経疾患治療・予防剤として用いる場合には、単独または薬剤として許容し得る担体と複合して投与される。その組成は投与経路や投与計画などによって

は、90mg/kgである。

本発明の神経性疾患治療・予防剤は、NCF産 生細胞のNCF産生能を向上させることにより、 神経細胞の変性に帰因する神経疾患、例えばアル ツハイマー型痴呆症、ハンチントン舞踏病などの 治療または予防に有用である。

(実施例)

次に、実験および実施例を挙げて本発明を具体 的に説明する。

実験例 1

L-M細胞におけるNGFの誘導効果

L-M細胞(線維芽細胞)は0.5%ベプトン(ギブコ社製)を含む199培地(フロウ社製)で培養維持し、試験に用いる場合には、細胞密度が2~4×10・細胞/cm²となるように24穴培養皿(ファルコン社製)にまき、37℃で約3日間培養して、ほぼコンフルエント(約10・細胞/cm²)になった時に、0.5%牛血清アルブミン(アモール社製)を含む199培地に被験品を所定の濃度に溶解した溶液0.5mlを加

特開平1-151514(4)

えた。 2 4 時間後に培養上沼を集め、N C F 渥度を酵素免疫測定法 (S. Furukawa等、J. Neurochem., 40. 734 (1983)) により測定した。測定値は被験品を含まない培養上宿中のN G F 濃度 (400~800 p g/m l) に対する倍率として求め、4 回の測定値の平均値±標準誤差として32にした。

被験品として没食子酸およびピロガロールー4ーカルボン酸を使用してNCF合理の増加倍率を測定した結果は第1図の通りであって、しーM細胞におけるNGFの誘導体は、没食子酸(一●一)を使用した場合は0.02~0.07mMの濃度で5~6倍の顕著なNCF庭生誘導能を示し、ピロガロールー4ーカルボン酸(ーー●ーー)を使用した場合は、0.04mMの濃度で約4倍のNCF産生誘導能を示した。

実験例 2

アストログリア細胞におけるNGFの誘導効果 アストログリア細胞は、8日令ICR茶マウス の全脳より単趾し(S.Furukawa等、B

グリア細胞におけるNCFの誘導効果は、没食子酸 (- Φ-) を使用した場合は 0.05~0.1 m M 濃度で 7~8倍の顕著なNCF産生誘導能を示し、ピロガロールー4ーカルボン酸 (- - ● - -) を使用した場合は、0.2 m M の濃度で約 4倍のNCF 産生誘導能を示した。

実施例 1

往射用製剂

没食子故

6 m g

添加物

4 5 m g 5 1 m g

上記の割合で混合した後、注射用蒸溜水に溶解し、無関的に 5 m 2 ずつバイアル瓶に分注して凍結乾燥し、注射用製剤を調製する。本注射用製剤は、用時注射用蒸溜水に 5 m 2 に溶解する。

2+

実施例 2

注射用製剂

ピロガロールー4ーカルボン酸 6 mg

添加物

4 5 m g

iochem. Biophys. Ress. Commun. 136,57 (1986))、10% 件胎児血流 (ギブコ社製)を含むDulboccos modified Eagle's培地 (DMEM. フロウ社製)で培获維持し、対数増 随期の細胞で試験する場合は、2~4×104 細胞/cm²になるように24穴培疾皿にまなった時に被験品を10% 中胎児血流を含むDMEMで溶かし、添加した。静止期の細胞で試験する場合は、2~4×104 細胞/cm²になるように24穴培疫皿にまき、ほぼコンフルエント(約104 細胞/cm²)になった時になった時になるように24穴培疫皿にまき、ほぼコンフルエント(約104 細胞/cm²)になった時に牛胎児血流の代わりに5% 牛血流アルズミンを含む培地に置き換え、約2週間培疫した後に被験品を添加した。

NGF濃度の測定はL-M細胞の場合と同様に 行った。

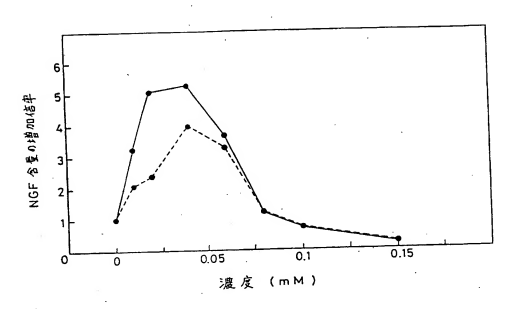
被験品として没食子酸およびピロガロールー4ーカルボン酸を使用してNGF含量の増加倍率を 測定した結果は第2図の通りであって、アストロ

5 1 m g

上記の割合で混合した後、注射用蒸溜水に溶解し、無関的に5mlずつバイアル順に分注して凍結乾燥し、注射用製剤を調製する。本注射用製剤は、用時注射用蒸溜水に5mlに溶解する。

4. 図面の簡単な説明

第 1 図



第 2 図

